ALUMINUM OR ALUMINUM ALLOY REFINING METHOD

Publication number: JP55050442

Publication date:

1980-04-12

Inventor:

NARITA KIICHI; ONOUE TOSHIO; IKEDA SHIYOUZOU;

YASUNAKA HIROYUKI

Applicant:

KOBE STEEL LTD

Classification:

- international:

C22B21/06; C22C1/02; C22B21/00; C22C1/02; (IPC1-

7): C22B21/06

- European:

Application number: JP19780123313 19781005 Priority number(s): JP19780123313 19781005

Report a data error here

Abstract of JP55050442

PURPOSE:To refine molten Al contg. metallic impurities by adding a specified amt. of Mn and Mg to the Al after which they are melted and cooled to a specified temp. to crystallize the impurities as intermetallic cpds., which are then separation-removed. CONSTITUTION:To molten Al or a molten Al alloy contg. metallic impurities such as Fe, Cr, Mo, Pb and As are added metallic Mn or an Al-Mn alloy contg. 0.6-6 times as much Mn as the impurities and metallic Mg or an Al-Mg alloy contg. 0.002-0.1 time as much Mg as the molten metal. They are melted, and the mixed molten metal is cooled and held at the eutectic point to a temp. 50 deg.C above the point. Thus, the impurities are crystallized as intermetallic cpds. with Al-Mn type metal. The crystallized cpds. are then separated by filtration of oher method. By this method high purity Al or a high purity Al alloy is recovered.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) 日本国特許庁 (JP)

⑪特許出願公開

⑫ 公開特許公報 (A)

昭55-50442

⑤Int. Cl.³
 C 22 B 21/06

識別記号

庁内整理番号 7128—4K ③公開 昭和55年(1980)4月12日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 7 頁)

匈アルミニウム又はアルミニウム合金の精製法

②特 願 昭53-123313

②出 願 昭53(1978)10月5日

仰発 明 者 成田貴一

神戸市垂水区旭ケ丘2丁目10-2

6

饱発 明 者 尾上俊雄

神戸市灘区鶴甲2丁目3-3-405

⑩発 明 者 池田昭三

神戸市垂水区持子1丁目205一

3

⑩発 明 者 安中弘行

神戸市東灘区北青木2丁目10一

3211号

⑪出 願 人 株式会社神戸製鋼所

神戸市葺合区脇浜町1丁目3番

18号

仰代 理 人 弁理士 植木久一

明 細 曹

1. 発明の名称

アルミニウム又はアルミニウム合金の精製法 2.特許請求の範囲

(1)金属不純物を含有するアルミニウム又はアルミニウム合金溶湯中に、該溶湯に含まれる金属不純物の0.5~6倍量に相当するマンガンを含む金属マンガン及び/又はアルミニウムーマンガン合金と、該溶湯の0.002~0.1倍量に相当するマグネシウムを含む金属マグネシウム及び/又は耐して容をである。この混合溶湯を、その共晶温度乃至それより50°C高い温度の範囲まで冷却して保持し、金属不純物を金属間化合物として晶析分離することを物機とするアルミニウム又はアルミニウム合金の精製法。

3.発明の詳細な説明

本発明はアルミニウム又はアルミニウム合金(以下とれらをまとめてAlを表示することがある)の精製法に関し、詳細にはAl中に含まれる主と

して鉄その他クロム、モリブデン、鉛、ヒ葉等の 金属不純物を効率的に除去してAℓを積収する方 法に関するものである。

近年のアルミニウム産業においては、省資源及び地金価格の安定等のためにA ℓ スクラップの有効利用が検討されている。ところがA ℓ スクラップには鉄をはじめとする多くの金属不純物が含まれており、その精製技術が確立されておらないから、一部の物用合金の原料として使用されている程度で、比較的成分規制の厳しい展伸材用合金の原料としては殆んど利用されていない。

とれらからA & の精製法について植々の研究が 進められ、② A & 中の金属不純物を電解により分 離する 8 眉式電解精製法、③ 金属不純物殊に鉄を A & 一珪素一鉄の金属間化合物として分離する方 法、② A & 溶協中に高触点の A & 一マンガン合金 を添加して該固相合金に不純物殊に鉄を吸滑させ、 A & ーマンガン合金との金属間化合物として除去 する方法、等が提案されている。ところが前記② の方法では短めて高純度の A & が得られる反面、 精製作業が煩雑で且つ精製費用が破めて高く、ス

(1)

特問 昭55-50442(2)

クラップの精製処理法としては不適当である。まかた®の方法では精製工程でA & 中に多量の産業なんを中に多量の産業なんをである。これられて特殊なんを一の用途は極めて特殊などの用途は極めている。これらに比べて前るとれる。これらに比べてが違入したが選及できる。とれる。これが強いが違入したができる。といるでは最も好けない。とから、工業性のの方法はしいの方法に比べては当低く、成分規制の厳しいんを得るための精製法としての利用価値は乏しい。を得るための精製法としての利用価値は乏しい。

本発明者等は前述の様な事情のもとで、特に前記②の方法に着目し、A ℓ ーマンガン合金を A ℓ と溶磁状態で接触させれば金属不純物との接触頻度及び反応速度が高められ、不純物除去効率を向上できると考え、この着想を実現すべく研究に着手した。その結果、前記②法即ち固・液接触反応

(3)

マンガン系金属との金属関化合物として晶析させ て分離するととろに姿質が存在する。

以下図面によりながら不発明の構収及び作用効果を詳細に説明するが、下記は代表例にすぎず、 削・後配の趣旨に像して適当に変更して実施する ととも可能であり、それらはすべて不発明技術の 範疇に含まれる。

第1図はAピーマンガン(Mn)ー鉄(Fe) 系の8元状態図であり、ABCDの領域では初路として(FeMn)Al6の金属間化合物が生成する。ことでX点で示される組成の溶機混合物に対して、Y点で示される組成になる如ぐAピーMn合金を添加して完全に溶験させた後、この合金度は代格線温度以下で且つ共晶温度以上のある温度はで冷却して保持すると、(FeMn)Al6の金属間化合物が晶出し、溶血物はZ点で示される組成に変化する。従つてこの晶析物を分離するととないてFe濃度の低い溶融Al合金を得ることができる。

しかしながらこの方法ではFeの除去が尚不十

に比べれば除去効率を相当改審できるが、依然横足し得るまでには至らなか、力た、ところがその後更に研究を重ねた結果、精製すべきAℓ中にマンガンと共に適量のマグネシウムを添加し、得られる溶液混合物をその共晶温度より若干高いめの温度まで冷却してやれば、金属不純初の始んどがAℓマンガン系金属との金属間化合物として曲折分離されるととを知つた。しかもこの工程で鉄はもとより、クロム、モリブデン、鉛、ヒ業等の不純物も効率良く除去できることを知り、效に本発明を完成するに至つた。

即ち本発明に係る情製法とは、金属不純物を含有するA&又はA&合金容協中に、該溶場に含まれる金属不純物の0.5~6倍量に相当するマンガンを含む金属マンガン及び/又はA&ーマンガン合金と、該溶場の0.002~0.1倍量に相当するマグネシウムを含む金属マグネシウム及び/又はA&ーM&合金を添加して溶餓混合し、この混合溶腸を、その共晶点乃至それより50°C高い温度の範囲まで冷却して保持し、金属不純物をA&ー

(4)

分で且つA l 合金中へのMnの紹存重も相当大きい。ところが、A l ー Mn合金の添加と向時に取ばA l ー Mn合金が完全に俗願した使浴物を智利する過程でA l ー M g 合金を添加すると、3 元状態図はたとえば第1図の鎖線で示す状態に変ないし、(Fe, Mn) A l l o の 自出鎖線はA B C D とないにより低温側に広がる。即ち溶脇混合物中に更にA l ー M g 合金を共存させることによつて共晶の変が低下し、より低温で(Fe, Mn) A l o を 協力させることができるから、この晶析物を同様に分離除去することによってA l 中のFe及びMnの除去率を大幅に高めることができる。

尚第2図はMgの磁加効果を示す他の例で、晶析物の分離除去前・後におけるA6合金中のFe及びMnの含有率を示すグラフである。この結果からも明らかな如く、Mg無添加ではFe及びMnの含有率をH線(第1図のB-C線に対応)相当量まで低減するのが限度であるが、Mgを85添加するとI線相当量まで、Mgを65%添加すると

(5)

特開 昭55-50442(3)

格陽の温度は、浴憩速度を加味して720~85 0℃が最も好ましい。とのときのMnの添加魚は、 処理すべきA & 俗場中に含まれるF o 鮭に刃して M n 純分として 0.5 ~ 6.0 倍 起の範囲から選択す べきである。しかしてMn量が前記斡囲未満では 金属間化合物の量が不足して『eその他の金属不 純物を十分に除去することができず、一方前記範 囲を越えると、第4図から明らかなように不純物 除去率がほとんど向上せず、また晶出する(FB, Mn) Alfの量が増大する結果A ℓ 精製物の無が 減少し、歩留りが低下するので実用的でない。

> またMgも金属Mg或はAℓ-Mg合金の何れ の形で用いてもよくその添加源度は、A ℓ - M n 合金を添加するときの温度よりもやや低いめ(Al - Mg合金の方がA & 容陽中に触解し易い温度) の700~800°Cの範囲が最適である。ととで Mgの添加量は、処理すべきAℓ溶湯全量に対し て 0.002~0.1倍量の範囲から選択しなければ ならない。しかして前記範囲未満では共晶温度低 下効果が殆んど表われず、Feをはじめとする金

> > (8)

J編相当量まで、MRを10系統加するとK編相 当量まで、Mgを20%添加するとL線相当量ま で、F · 及びMnの含有率を低下することができ る。この様に本発明では不純物として鉄を含むAl 溶場に対してMnと共にMgを添加することによ り、またMBの添加量を増加することによつて、 Fe及びMnの含有率を大幅に低下させることが できる。また後記與施例でも明確にするが、本発 明によれげFoのみたらず、クロム、モリブデン、 鉛、ヒ紫等の金属不純物についても大幅に低減で きるととがわかつた。

尚第8凶は96 f A l - 2 f M n - 2 f F e に に対するMgの添加率と共晶温度(融点)の関係 を測定した結果を示すもので、MBは被処理AB 材の融点を低下させるうえでも卓効を示す。

本発明で使用されるMnは、金属Mn及びAl - Mn合金の何れの形で用いてもよいが、Al中 に添加したとき可及的速やかに溶触させるために は、5~80 f 程度のMnを含むAl-Mn合金 が最も望ましい。またMnを添加するときのAl

(7)

脳不純物及びMnの含有率を十分低下させること ができず、一方前記範囲を越えると、第5図から 明らかなようにFe,Mnはじめ金属不純物の除 去率がそれほど顕著でなくなり、本発明の目的を 遊成し得なくなるからである。

との様にしてA C 密像中に適恵のMn (又はA & - Mn台台)とMg(又はAl-Mg合金)を加 えて容融混合し、これを徐々に冷却することによ つて(Fe,Mn)Al6を晶析させるのであるが、 俗物の温度が液相級温度以上では(FeMn)A66 が晶出せず、また共晶温度以下になると(FeMn) Aloと共にA e 純品も出出するから、(Fe Mn) A06のみの分離は不可能である。従つて胡析攝度 は当然共晶温度以上液相線温度以下の範囲にすべ きであるが、本発明者等が、金属間化合物の晶析 による金属不純物の除去率を放大限に高めるべく 晶析温度を確々検討したところ、その共晶温度以 上乃至それより50℃痛い温度の範囲が最適であ り、この温度範囲内で保持することによつで(Fe, Mn) Ag6の晶析を散も効率よく行をえることが

解説された。

尚晶析した金属間化合物を溶験△ℓから分離す る手段は特に限定されず、公知の方法或は今後開 発されるであろうすべての間・液分離法を適用す るととができ、具体例としては、金属間化合物の 比似が経触AIの比重よりも大きいことを利用し た沈降分准法、多孔質材による距過分解法、遠心 分離法等が代表的なものとして挙げられる。

本発明位機略以上の機に機成されており且つ集 確されるが、要は金剛不純物を含むAB溶腸に対 して適量のMn及び/又はAe-MnとMg及び/ 又はAℓ-MBを添加し、所定温度で金属間化合 物を曲折させる方法を採用することにより、AB 溶励中のPeをはじめとするクロム、モリブデン、 鉛、ヒ素等を振めて効率的に除去して高純度のAB 又はAI合金を回収し得ることになつたもので、 A ℓスクラップをはじめとする頃々の不純な A ℓ ヤAI合金の精製法としての実用価値は贈る大き

次に本発明の実施例を示す。

00

比較例

不純物としてFeを含む溶融Aℓに、Feの1.0~6.0 倍無に相当するMnを含むAℓ-Mn合金を850℃で添加して溶融し、冷却して665℃で80分間保持した後、晶出した金属間化合物を沪砂分離した。ここで晶析前及び晶析分離後にかける溶融Aℓ中のFe及びMnの含有率を測定し、第1表の結果を得た。尚この結果は第2図の○→●に相当する。

第 1 表

| dis A | 疗 前 | 晶析分 | 静法 | 保持温度 |
|---------|---------|----------|-----------|-------|
| F = (%) | M n (%) | F e (5.) | M n (%) | (°C) |
| 1. 9 | 1. 9 | 1. 1 | 1. 1 | 6 6 5 |
| 1. 6 | 3. 1 | 0. 7 | 1. 4 | " |
| 0. 5 | 3. 0 | 0. 8 | 1. 7 | . " |

との結果からも明らかな如く、F, e の含有率を 相当低下させることはできるが、その効果は尚不

.11

第 2 表

| dh | 析的 | (%) | 抽书 | 7分 雕 | 後 (5) | 保持温度 |
|---------------|-------|--------|-------|-------|-------|--------------|
| F e | Mn | Мв | Fe | M n | Mg | (°C) |
| 0. 7 5 | 2.50 | 3.8.0 | 0.8 5 | 1.2 0 | 3.4 | 6 4 5 |
| 1.1 0 | 1.80 | . 3.L | 0.7 0 | 0.90 | 3.5 | " |
| 0.50 | 2.50 | ← 6.1 | 0.18 | 0.9 0 | 6.7 | 680 |
| 0.80 | 2.10 | t: 6.2 | 0.8 5 | 0.7 5 | 6.8 | |
| 0.8 5 | 1.15 | 6.0 | 0.55 | 0.7 5 | 6.7 | " |
| 0.7 1 | 2.26 | 9.8 | 0.29 | 0.7 1 | 1 0.8 | 590 |
| 2.08 | 1.0 1 | 1 0.1 | 0.9 6 | 0.4 5 | 1 2.0 | " |
| 0.9 4 | 1.7 1 | 2 0.5 | 0.8 5 | 0.49 | 2 6.1 | 5 2 0 |
| 1.60 | 1.12 | 1 8.9 | 0.68 | 0.88 | 2 5.7 | " |

この結果からも明らかな様に、Mgを添加する ととにより、Mg無添加の場合(比較例)に比べ てFe及びMnの含有率を相当低下させ得るとと が確認できる。 特別 昭55-50442(4)

満足であり、しかも相当多量のMnが混入している。

実施例1

不純物としてFeを含む溶融Aeに、Feの1.
3 5~5.0倍量に相当するMnを含むAe-10 %
Mn合金を850℃で添加して溶融し、更に7 5
0℃に降温してMg濃度が8 %、6 %、10 %及び20 %となる様にAe-80 % Mg合金を添加し、夫々を6 45℃又は6 30℃、5 90℃、5
20℃で80分間保持した後、晶出した金属間に合物を沖過分離した。ここで晶析前及び晶析分離後における溶融Ae中のFe、Mn及びMgの含有率を測定し、第2表の結果を得た。尚この結果は第2図の△→▲、◇→◆、☆→★ 及び◎→◎に相当する。

02

実施例 2

不純物としてF・及びCrを含む溶離A ℓ に対し、これら不純物の1.15~1.22倍量に相当するA ℓ − 10 ★ M n を 8 5 0 ℃ で恋加して溶融し、更に 7 5 0℃ に降温した後 M 8 濃度が 6 ★ となるように金属 M g を加えて溶融し、 6 8 0°C で 8 0分間保持する。その後晶出した金属間化合物を沪過分離し、晶析分離の前・後における溶触 A ℓ 中の各金属不純物の含有率を比較した。結果を第 8 表に示す。

第 8 表

| | 晶析觚 | 晶析分雕後 |
|----|------------------|--------------------------------|
| Fe | 1. 9 1 1. 8 9 | 1. 1 0 1. 0 8 |
| Mn | 1: 8 9 | 1. 0 9 1. 0 7 |
| Мв | 6. 1 0 6. 0 0 | 7. 2 0 7. 0 0 |
| Cr | 0. 2 9 0. 4 1 | 0. 2 0 0. 1 9 |

(単位: 重度・・以下同様)

(14)

奥施例 3

不純物としてF●及びM○を含む溶融A ℓ に対し、これら不純物の1.08、1.12倍量に相当するA ℓ − 10 4 Mnを850°Cで添加して溶融し、関に750°Cに降温した後Mg濃度が6 4 となるように金属Mgを加えて溶融し、以下実施例2と同様にして晶出した金属間化合物を沪過分離し、晶析分離前・後における溶融A ℓ 中の金属不純物の含有率を比較した。結果を第4表に示す。

| 筅 | 4 | 麦 |
|---|---|---|
| | | |

| | 晶析前 | 晶析分離後 |
|-----|------------------|------------------|
| F e | 1. 9 0 1. 9 0 | 1. 2 1 1. 1 2 |
| M n | 1. 9 2 1. 9 0 | 1. 1 8 1. 1 2 |
| Мв | 6. 0 0 5. 8 0 | 6. 8 0 6. 9 0 |
| Мо | 0. 0 5 0. 2 8 | 0. 0 8 0. 0 8 |

05

実施例 5

不純物としてF・及びAsを含む溶酸Aℓに対し、これら不純物の1.01倍量に相当するAℓー10 5 M n を 8 5 0°C で添加し、以下実施例 8 と同様に 6 5 相当の金属 M g を添加・溶融して晶出した金属間化合物を沪過分離し、晶析分離前・後における溶融Aℓ中の金属不純物の含有率を比較した。結果を第 6 表に示す。

第 6 表

| | 晶析前 | 晶析分雖後 |
|-----|------------------|------------------|
| F e | 1. 8 9 1. 9 0 | 1. 1 0 1. 1 2 |
| M n | 1. 8 7 1. 9 2 | 1. 1 5 1. 1 2 |
| М в | 6. 1 0 5. 8 0 | 6. 8 0 6. 9 0 |
| A # | 0. 0 2 0. 0 4 | 0. 0 1 0. 0 1 |

実施例 4

不純物としてF e 及びP b を含む溶融 A l に対し、これら不純物の1.12、1.34 倍量に相当するA l - 10 M n を 8 5 0°C で添加し、以下実施例 8 と同様に 6 M 相当の金属M s を添加・溶験して晶出した金属間化合物を沪過分離し、晶析分離前・後における溶融 A l 中の金属不純物の含有率を比較した。結果を第5表に示す。

第 5 表

| | 晶析前 | 晶析分離後 |
|-----|------------------|------------------|
| F e | 1. 9 2 1. 9 8 | 1. 1 5 1. 2 0 |
| Мп | 1. 8 9 1. 9 0 | 1. 0 8 1. 1 0 |
| M g | 6. 0 0 5. 7 0 | 7. 2 0 7. 1 0 |
| Ръ | 0. 2 8 0. 6 5 | 0. 1 8 0. 5 1 |

(1e)

第8~6表の結果からも明らかな如く、本発明はFeのみならずCr、Mo、Pb、As等の不純物についても相当の除去効果を発揮することが理解される。

4.図面の簡単な説明

第1図はA ℓ - Mn - F e 系及びこれにM g が 介在したときの 8 元状態図、第2図は M g の添加 効果を例示するグラフ、第3図はM g が A ℓ - Mn - F e 系の共晶温度(融点)に及ぼす影響を示す グラフ、第4図はM n / F e 除去率の関係を示す グラフ、第5図はM g の添加率とF e 除去率の関係を示す

> 出顧人 株式会社神戸製鋼所 代理人 弁理士 植木久一









